PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-260637

(43) Date of publication of application: 13.09.2002

(51)Int.CI.

C22C HO1M H01M 10/40

(21)Application number: 2001-254261

(71)Applicant: SANYO ELECTRIC CO LTD

(22)Date of filing:

24.08.2001

(72)Inventor: FUKUI ATSUSHI

HASHIMOTO TAKUYA KUSUMOTO YASUYUKI NAKAMURA HIROSHI **FUJIMOTO MASAHISA**

FUJITANI SHIN

(30)Priority

Priority number: 2000265901

2000401501

Priority date: 01.09.2000

28.12.2000

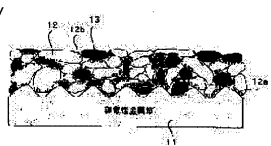
Priority country: JP

JP

(54) NEGATIVE ELECTRODE FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY, AND ITS MANUFACTURING **METHOD**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a negative electrode for a lithium secondary battery, capable of providing high discharge capacity and having superior charge- discharge cycle characteristic, and to provide its manufacturing method. SOLUTION: This negative electrode for a lithium secondary battery and its manufacturing method is characterized, in that conducive metal foil 11 such as copper foil or copper alloy foil having a surface roughness Ra of 0.2 µm or more is used as collector, and the negative electrode is formed by sintering a mixture of active material particles 12 containing silicon and/or silicon alloy with conducive metal powder 13 of copper or copper alloy on the surface of the collector 11, in a non-oxidative atmosphere.



BEST AVAILABLE COPY

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of

This Page Blank (uspto)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特期2002-260637 (P2002-260637A)

(43)公開日 平成14年9月13日(2002.9.13)

(51) Int.Cl.'	·	戰別記号	F I				Ī	r-73-1 (多考)
H01M	4/02		H 0	1 M	4/02		D	4K018
							В	5H017
C 2 2 C	1/04		C 2	2 C	1/04		Α	5 H O 2 9
H 0 1 M	4/04		H 0	1 M	4/04		Α	5 H O 5 O
	4/38				4/38		Z	
		審查請求	未請求	前求	項の数63	OL	(全 16 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	}	特顧2001-254261(P2001-254261)	(71)	人頭出	、0000018 三洋電		会社	
(22)出顧日		平成13年8月24日(2001.8.24)	(72)	発明者		守口市 厚史	京阪本通2丁	目5番5号

(31) 優先権主張番号 特顧2000-265901 (P2000-265901) 平成12年9月1日(2000.9.1) (33)優先権主張国 日本 (JP)

(31)優先権主張番号 特顧2000-401501(P2000-401501) 平成12年12月28日(2000, 12, 28) (32)優先日

(33)優先権主張国 日本 (JP) 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三

洋電機株式会社内

(72)発明者 橋本 卓哉

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三

洋電機株式会社内

(74)代理人 100095382

弁理士 目次 誠 (外1名)

最終頁に続く

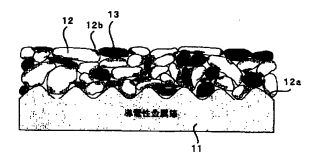
(54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用負極及びその製造方法

(57)【要約】

(32)優先日

【課題】 高い放電容量を得ることができ、かつ充放電 サイクル特性に優れたリチウム二次電池用負極及びその 製造方法を得る。

【解決手段】 表面粗さRaが0.2 μm以上である銅 箔または銅合金箔などの導電性金属箔11を集電体と し、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子1 2と、銅または銅合金などの導電性金属粉末13の混合 物を、集電体11の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結し て得られることを特徴とするリチウム二次電池用負極及 びその製造方法。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 表面粗さRaが0.2 μm以上である導 電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合 金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を前 記集電体の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られ るととを特徴とするリチウム二次電池用負極。

1

【請求項2】 前記導電性金属箔及び/または前記導電 性金属粉末中の金属成分が、前記活物質粒子中に拡散し ていることを特徴とする請求項1に記載のリチウム二次 電池用負極。

【請求項3】 前記導電性金属粉末が銅または銅合金を 含む粉末であることを特徴とする請求項1または2に記 截のリチウム二次電池用負極。

【請求項4】 表面粗さRaが0.2 μm以上である導 **電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合** 金を含む活物質粒子の層を前記集電体の表面上で非酸化 性雰囲気下に焼結して得られることを特徴とするリチウ ム二次電池用負極。

前記導電性金属箔中の金属成分が、前記 【請求項5】 活物質粒子中に拡散していることを特徴とする請求項4 に記載のリチウム二次電池用負極。

【請求項6】 前記導電性金属箔が、銅箔もしくは銅合 金箔、または表面に銅層を設けた金属箔もしくは表面に 銅合金層を設けた金箔層であることを特徴とする請求項 1~5のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負

【請求項7】 前記導電性金属箔が、電解銅箔もしくは 電解銅合金箔、または表面に電解銅を設けた金属箔もし くは表面に電解銅合金を設けた金属箔であることを特徴 とする請求項1~6のいずれか1項に記載のリチウム二 次電池用負極。

【請求項8】 前記活物質粒子に拡散する金属成分が銅 であることを特徴とする請求項2、3及び5~7のいず れか1項に記載のリチウム二次電池用負極。

【請求項9】 前記導電性金属箔表面の凹部分に前記活 物質粒子が入り込んでいることを特徴とする請求項1~ 8のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極。

【請求項10】 前記混合物の層または前記活物質粒子 の層にバインダーが含まれていることを特徴とする請求 項1~9のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負 40

【請求項11】 前記パインダーが、焼結のための熱処 理後に残存しているバインダーであることを特徴とする 請求項10に記載のリチウム二次電池用負極。

【請求項12】 前記パインダーが、ポリイミドである ことを特徴とする請求項10または11に記載のリチウ ム二次電池用負極。

【請求項13】 前記ポリイミドが、ポリアミド酸を熱 処理することにより縮合させて得られたポリイミドであ ることを特徴とする請求項12に記載のリチウム二次電 50 スラリーを前記導電性金属箔の表面上に塗布することに

池用負極。

【請求項14】 前記パインダーが、フッ素原子を含む バインダーの熱処理後のものであることを特徴とする請 求項11に記載のリチウム二次電池用負極。

【請求項15】 前記パインダーが、ポリフッ化ビニリ デンまたはポリテトラフルオロエチレンの熱処理後のも のであることを特徴とする請求項14に記載のリチウム 二次電池用負極。

【請求項16】 前記導電性金属箔表面の凹部分に前記 10 活物質粒子及び/または前記パインダーが入り込んでい ることを特徴とする請求項10~15に記載のリチウム 二次電池用負極。

【請求項17】 前記活物質粒子の平均粒径が10μm 以下であることを特徴とする請求項1~16のいずれか 1項に記載のリチウム二次電池用負極。

【請求項18】 前記活物質粒子に金属成分が拡散した 領域においてX線回折でケイ化銅が検出されないことを 特徴とする請求項1~17のいずれか1項に記載のリチ ウム二次電池用負極。

【請求項19】 前記活物質粒子がケイ素粉末であると 20 とを特徴とする請求項1~18のいずれか1項に記載の リチウム二次電池用負極。

【請求項20】 前記焼結のための熱処理温度が200 *C~500 ℃の範囲内であることを特徴とする請求項1 ~19のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負

【請求項21】 表面粗さRaが0.2μm以上である 導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合 金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を形 成する工程と、

前記混合物の層を前記導電性金属箔の表面上に配置した 状態で非酸化性雰囲気下に焼結する工程とを備えること を特徴とするリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項22】 前記活物質粒子、前記導電性金属粉 末、及びバインダーを含むスラリーを前記導電性金属箔 の表面上に塗布することにより、前記活物質粒子及び前 記導電性金属粉末の混合物の層を前記導電性金属箔の表 面上に形成することを特徴とする請求項21に記載のリ チウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項23】 前記導電性粉末が、銅及び/または銅 合金を含む粉末であることを特徴とする請求項21また は22に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項24】 表面粗さRaが0.2μm以上である 導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合 金を含む活物質粒子の層を形成する工程と、前記活物質 粒子の層を前記導電性金属箔の表面上に配置した状態で 非酸化性雰囲気下に焼結する工程とを備えることを特徴 とするリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項25】 前記活物質粒子及びバインダーを含む

より、前記活物質粒子の層を前記導電性金属箔の表面上 に形成することを特徴とする請求項24に記載のリチウ ム二次電池用負極の製造方法。

17

【請求項26】 前記焼結工程の前に、前記混合物の層または前記活物質粒子の層を前記導電性金属箔の表面上に配置した状態で圧延することを特徴とする請求項21~25のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。。

【請求項27】 前記導電性金属箔が、銅箔もしくは銅合金箔、または表面に銅層を設けた金属箔もしくは表面に銅合金層を設けた金属箔であることを特徴とする請求項21~26のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項28】 前記導電性金属箔が、銅電解箔もしくは電解銅合金箔、または表面に電解銅を設けた金属箔もしくは表面に電解銅合金を設けた金属箔であることを特徴とする請求項21~27のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項29】 前記焼結によって、前記導電性金属箔及び/または前記導電性粉末の金属成分が、前記活物質 20粒子中に拡散することを特徴とする請求項21~28のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項30】 X線回折で前記金属成分とケイ素との 金属間化合物の析出が検出されないような条件で焼結す ることを特徴とする請求項29に記載のリチウム二次電 池用負極の製造方法。

【請求項31】 前記活物質粒子中に拡散する金属成分が銅元素であることを特徴とする請求項29または30 に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項32】 X線回折でケイ化銅の析出が検出されないような条件で焼結することを特徴とする請求項31 に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項33】 前記バインダーが熱処理後に残存する 条件で焼結することを特徴とする請求項22,23及び 25~32のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用 負極の製造方法。

【請求項34】 200℃~500℃の範囲内の温度で 熱処理して焼結することを特徴とする請求項21~33 のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造 40 方法。

【請求項35】 前記バインダーが、ポリイミドである ことを特徴とする請求項22,23及び25~34のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項36】 前記ポリイミドが、ポリアミド酸を熱処理することにより縮合させて得られたポリイミドであることを特徴とする請求項35に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項37】 前記パインダーがフッ素原子を含むパ 50 二次電池用電極。

インダーであることを特徴とする請求項22、23及び25~34のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項38】 前記パインダーがポリフッ化ビニリデンまたはポリテトラフルオロエチレンであることを特徴とする請求項37に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項39】 前記活物質粒子の平均粒径が10μm 以下であることを特徴とする請求項21~38のいずれ 10 か1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項40】 前記活物質粒子がケイ素粉末であることを特徴とする請求項21~39のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用負極の製造方法。

【請求項41】 請求項1~20のいずれか1項に記載の負極または請求項21~40のいずれか1項に記載の方法により製造された負極と、正極活物質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴とするリチウム二次電池。

【請求項42】 リチウムと合金化する材料からなる活物質粒子の層が集電体上に設けられており、前記活物質粒子の層において前記活物質粒子が焼結によって互いに結合されており、かつ前記活物質粒子中にリチウムと合金化しない成分が拡散していることを特徴とするリチウム二次電池用電極。

【請求項43】 リチウムと合金化しない成分が前記集 電体から拡散していることを特徴とする請求項42に記 載のリチウム二次電池用電極。

【請求項44】 前記活物質粒子の層にリチウムと合金 化しない材料からなる導電性粉末が混合されていること 30 を特徴とする請求項42または43に記載のリチウム二 次電池用電極。

【請求項45】 リチウムと合金化しない成分が前記導 電性粉末から拡散していることを特徴とする請求項42 ~44のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電 極

【請求項46】 リチウムと合金化しない成分が拡散している前記活物質粒子中の領域において、前記リチウムと合金化する成分と前記リチウムと合金化しない成分との金属間化合物がX線回折で検出されないことを特徴とする請求項42~45のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項47】 前記活物質粒子の層にバインダーが含まれていることを特徴とする請求項42~46のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項48】 前記パインダーが、焼結のための熱処 理後に残存しているパインダーであることを特徴とする 請求項47に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項49】 前記パインダーがポリイミドであることを特徴とする請求項47または48に記載のリチウム

【請求項50】 前記ポリイミドがポリアミド酸を熱処 理することにより縮合させて得られたポリイミドである ことを特徴とする請求項49に記載のリチウム二次電池 用電極。

【請求項51】 前記パインダーが、フッ素原子を含む バインダーの熱処理後のものであることを特徴とする請 求項47または48に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項52】 前記バインダーが、ポリフッ化ビニリ デンまたはポリテトラフルオロエチレンの熱処理後のも のであることを特徴とする請求項51に記載のリチウム 10 二次電池用電極。

【請求項53】 前記導電性金属箔表面の凹部分に前記 活物質粒子及び/または前記バインダーが入り込んでい ることを特徴とする請求項42~52のいずれか1項に 記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項54】 前記活物質粒子の平均粒径が10μm 以下であることを特徴とする請求項42~53のいずれ か1項に基のリチウム二次電池用電極。

【請求項55】 前記活物質粒子がリチウムと合金化す る材料としてケイ素及び/またはケイ素合金を含むこと 20 を特徴とする請求項42~54のいずれか1項に記載の リチウム二次電池用電極。

前記活物質粒子がケイ素粉末であると 【請求項56】 とを特徴とする請求項55に記載のリチウム二次電池用 電極。

【請求項57】 前記活物質粒子に拡散する成分が銅元 素であることを特徴とする請求項42~56のいずれか 1項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項58】 前記集電体が、銅箔もしくは銅合金 箔、または表面に銅層を設けた金属箔もしくは表面に銅 30 は、リチウム二次電池の負極として、ケイ素またはケイ 合金層を設けた金属箔であることを特徴とする請求項4 2~57のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電

【請求項59】 前記集電体が、電解銅箔もしくは電解 銅合金箔、または表面に電解銅を設けた金属箔もしくは 表面に電解銅合金を設けた金属箔であることを特徴とす る請求項42~58のいずれか1項に記載のリチウムニ 次電池用電極。

【請求項60】 前記集電体の表面粗さRaが、0.2 μπ以上であることを特徴とする請求項42~59のい 40 が提案されている。 ずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項61】 前記導電性粉末が、銅及び/または銅 合金を含む粉末であることを特徴とする請求項44~6 0のいずれか1項に記載のリチウム二次電池用電極。

【請求項62】 前記活物質粒子がケイ素及び/または ケイ素合金を含み、かつ前記活物質粒子に拡散する成分 が銅元素である電極であって、該電極の銅元素が拡散し ている領域において、X線回折でケイ化銅が検出されな いことを特徴とする請求項42~61のいずれか1項に 記載のリチウム二次電池用電極。

[請求項63] 請求項42~62のいずれか1項に記 載の電極からなる負極と、正極活物質を含む正極と、非 水電解臂とからなることを特徴とするリチウム二次電

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、リチウム二次電池 用電極及びその製造方法並びにリチウム二次電池に関す るものである。

[0002]

【従来の技術】リチウム二次電池の負極にリチウム金属 を用いると、高い充放電容量を得ることができるが、充 電の際にリチウム金属が負極上にデンドライト状に析出 するため、内部短絡等を発生し易いという問題を有して

【0003】とのような問題を生じず、かつ高い充放電 容量を期待するととができるものとして、Si、Sn、 AIなどのリチウムと合金化する金属を負極活物質とし て用いることが考えられる。しかしながら、このような 合金化する金属を活物質として用いると、髙容量を期待 することはできるが、充放電の繰り返しにより、その体 積が大きく変化するため、活物質が筬粉化し、集電体か ら剥離するという問題がある。

【0004】特開平11-339777号公報では、活 物質としてケイ素粉末を含有するスラリーを集電体上に 塗布した後、非酸化性雰囲気下でこれを焼成することに より、集電体と活物質の間の接触抵抗を低減することが 提案されている。

[0005]また、特公平11-2948205号で 素とカーボンの複合物を導電性金属基材上に塗布し、非 酸化性雰囲気下で焼結したものを用いることが提案され

【0006】また、特開平2000-12089号公報 では、ケイ化銅またはケイ素と導電性カーボンまたは導 電性金属との複合体を導電性金属箔と焼結したものを用 いることが提案されている。また、特開2000-12 088号公報では、平均粗さ0.03 µm以上の集電体 上に活物質を結着剤により付着させたものを用いること

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の 従来の方法によっても、十分に良好な充放電サイクル特 性を得ることができず、実用的なリチウム二次電池用負 極とすることができないという問題があった。

【0008】本発明の目的は、高い充放電容量を得ると とができ、かつ充放電特性に優れたリチウム二次電池用 電極及びその製造方法並びにこれを用いたリチウム二次 電池に関するものである。

50 [0009]

【課題を解決するための手段】本発明の第1の局面に従うリチウム二次電池用負極は、表面粗さRaが0.2 μ m以上である導電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を集電体の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られるととを特徴としている。

【0010】本発明の第2の局面に従うリチウム二次電池用負極は、表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔を集電体とし、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子の層を集電体の表面上で非酸化性雰囲気下に焼結して得られることを特徴としている。

【0011】本発明の第3の局面に従うリチウム二次電池用負極の製造方法は、表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層を形成する工程と、該混合物の層を導電性金属箔の表面上に配置した状態で非酸化性雰囲気下で焼結する工程とを備えることを特徴としている。

【0012】本発明の第4の局面に従うリチウム二次電池用負極の製造方法は、表面粗さRaが0.2μm以上 20である導電性金属箱の表面上に、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む活物質粒子の層を形成する工程と、該活物質粒子の層を導電性金属箔の表面上に配置した状態で非酸化性雰囲気下で焼結する工程とを備えることを特徴としている。

【0013】本発明の第5の局面に従うリチウム二次電池用電極は、リチウムと合金化する材料からなる活物質粒子の層が集電体上に設けられており、活物質粒子の層において活物質粒子が焼結によって互いに結合されており、かつ活物質粒子中にリチウムと合金化しない成分が拡散していることを特徴としている。

【0014】本発明のリチウム二次電池は、上記本発明の第1または第2の局面の負極、本発明の第3または第4の局面の方法から製造された負極、または本発明の第5の局面の電極からなる負極と、正極活物質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴としている。

【0015】以下、本発明の第1~第5の局面において共通する事項については、「本発明」として説明する。本発明においては、表面粗さRaが0.2μm以上である導電性金属箔を集電体として用いることが好ましい。この表面粗さRaの値は、焼結する前の値である。このような表面粗さRaを有する導電性金属箔を集電体として用いることにより、活物質粒子と導電性金属粉末の混合物と金属箔表面との接触面積が大きくなるため、非酸化性雰囲気下での焼結が効果的に起こり、活物質粒子と導電性金属粉末と集電体との密着性が大きく向上する。このため、充放電反応においてリチウムを吸蔵・放出する際に生じる活物質の大きな体積膨張及び収縮と、微粉化による活物質の集電体からの剥離が抑制される。また、導電性金属粉末を混合せずに、活物質粒子のみを用

いた場合にも、集電体との接触面積を大きくすることが でき、活物質粒子と集電体との密着性を高めることがで きる。

【0016】導電性金属箔の表面粗さRaの上限は、特に限定されるものではないが、後述するように、導電性金属箔の厚みが $10\sim100\mu$ mの範囲にあることが好ましいので、実質的には表面粗さRaの上限は 10μ m以下である。

【0017】また、表面粗さRaと局部山頂の平均間隔 Sは、100Ra≥Sの関係を有することが好ましい。 表面粗さRa及び局部山頂の平均間隔Sは、日本工業規格(JIS B 0601-1994)に定められており、例えば、表面粗さ計により測定することができる。 【0018】また、本発明において、導電性金属粉末を活物質粒子に混合した状態で焼結した場合、活物質粒子の周囲に導電性金属粉末による強固な導電性のネットワークが形成される。このため、微粉化が生じても集電性が保たれ、接触抵抗が大きくなるのを抑制することができる。

【0019】本発明において集電体として用いる導電性 金属箔としては、例えば銅、ニッケル、鉄、チタン、コ バルト等の金属またはこれらの組み合わせからなる合金 のものを挙げることができる。特に、活物質粒子中に拡 散し易い金属元素を含有するものが好ましい。このよう な観点からは、銅箔または銅合金箔であることが好まし い。銅元素は、熱処理により活物質粒子中に拡散し易 く、焼結における活物質粒子との結合性の向上を期待す ることができる。表面粗さRαが0.2μm以上である 銅箔としては、例えば、電解銅箔及び電解銅合金箔が挙 げられる。電解銅箔及び電解銅合金箔は、銅箔の表面に 電解法により、銅または銅合金を析出させたものであ る。また、表面に電解法による銅または銅合金を形成し たその他の金属箔であってもよい。このようなものとし て、ニッケル箔の表面に電解法により銅または銅合金を 析出させたものを挙げることができる。

【0020】また、本発明において、活物質粒子と混合する導電性金属粉末としては、上記導電性金属箔と同様の材質のものを好ましく用いることができる。具体的には、銅、ニッケル、鉄、チタン、コバルト等の金属またはこれらの組み合わせからなる合金または混合物である。特に、導電性金属粉末としては銅粉末が好ましく用いられる。活物質粒子と導電性金属粉末の混合物を集電体の表面上で焼結することにより、導電性金属箔及び/または導電性金属粉末中の金属成分が活物質粒子中に拡散し、活物質粒子の周辺にこの金属成分が偏在した状態になると考えられる。金属成分として、銅などのような、リチウムと合金化しない金属成分を用いることにより、この金属成分が偏在した箇所において充放電反応時の体積の膨張収縮が抑制されるため、集電体からの活物質の剥離及び集電体材料の微粉化が抑制され、充放電サ

10

イクル特性に優れたものとすることができる。

【0021】本発明において用いる活物質粒子として、ケイ素及び/またはケイ素合金の粉末が挙げられる。ケイ素合金としては、ケイ素と他の1種以上の元素との固溶体、ケイ素と他の1種以上の元素との金属間化合物、ケイ素と他の1種以上の元素との共晶合金などが挙げられる。合金の作製方法としては、アーク溶解法、液体急冷法、メカニカルアロイング法、スパッタリング法、化学気相成長法、焼成法などが挙げられる。特に、液体急冷法としては、単ロール急冷法、双ロール急冷法、及び 10ガスアトマイズ法、水アトマイズ法、ディスクアトマイズ法などの各種アトマイズ法が挙げられる。

【0022】また、本発明において用いる活物質粒子としては、ケイ素及び/またはケイ素合金の粒子表面を金属等で被覆したものを用いてもよい。被覆方法としては、無電解めっき法、電解めっき法、化学還元法、蒸着法、スパッタリング法、化学気相成長法などが挙げられる。粒子表面を被覆する金属としては、導電性金属粉末と同じ金属であることが好ましい。導電性金属箔及び導電性金属粉末と同じ金属を、被覆することにより、焼結の際の集電体及び導電性金属粉末との結合性が大きく向上し、さらに優れた充放電サイクル特性を得ることができる。

【0023】本発明において用いる活物質粒子として、リチウムと合金化する材料からなる粒子を用いてもよい。リチウムを合金化する材料としては、上記のケイ素及びケイ素合金の他に、ゲルマニウム、錫、鉛、亜鉛、マグネシウム、ナトリウム、アルミニウム、ガリウム、インジウム及びこれらの合金などが挙げられる。

 $\{0024\}$ 本発明において用いる活物質粒子の平均粒径は、特に限定されないが、効果的な焼結を生じるためには、 100μ m以下であることが好ましく、さらに好ましくは 50μ m以下、最も好ましくは 10μ m以下である。活物質粒子の平均粒径が小さいほど、良好なサイクル特性が得られる傾向にある。また、本発明において用いる導電性金属粉末の平均粒径も、特に限定されるものではないが、 100μ m以下であることが好ましく、さらに好ましくは 50μ m以下であり、さらに好ましくは 10μ m以下である。

【0025】本発明において導電性金属粉末の混合割合 40は、重量比で活物質粒子1に対して、0.05~50の範囲内であることが好ましい。導電性金属粉末の混合割合が少な過ぎると、良好な充放電サイクル特性が得られない場合があり、多過ぎると、活物質粒子の混合割合が相対的に少なくなるので、充放電容量が小さくなる。

【0026】しかしながら、活物質粒子の平均粒径が小さい場合には、導電性金属粉末が混合されていなくとも、すなわち活物質粒子のみでも良好な充放電サイクル特性が得られる場合がある。

【0027】本発明において、導電性金属箔の厚みは特 50 えば、ポリアミド酸のNMP (N-メチルピロリドン)

に限定されるものではないが、 $10 \mu m \sim 100 \mu m$ の範囲であることが好ましい。また、導電性金属箔上の活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層または活物質粒子の層からなる焼結体の厚みは、特に限定されるものではないが、 $1000 \mu m$ 以下が好ましく、さらに好ましくは $10 \mu m \sim 100 \mu m$ である。

【0028】本発明における非酸化性雰囲気下での焼結は、例えば、窒素雰囲気下またはアルゴンなどの不活性ガス雰囲気下で行う。水素雰囲気などの還元性雰囲気下で行ってもよい。焼結する際の熱処理の温度は、導電性金属箱、導電性金属粉末及び活物質粒子の融点以下の温度であることが好ましい。例えば、導電性金属箔及び導電性金属粉末として銅を用いた場合には、融点である1083℃以下であることが好ましく、さらに好ましくは200~50℃である。焼結する方法として、放電プラズマ焼結法やホットプレス法を用いてもよい。

【0029】活物質粒子として、ケイ素及び/またはケイ素合金を含む粉末を用い、活物質粒子中に銅元素を拡散させる場合、焼結する際の熱処理の温度を高くすると、多量の銅元素が活物質粒子中に拡散し、ケイ素と銅の金属間化合物であるケイ化銅が形成される場合がある。ケイ化銅が形成されると、充放電サイクル特性が悪くなる傾向にあるので、X線回折でケイ化銅の析出が検出されないような条件で焼結することが好ましい。

【0030】以上のような観点から、上記温度範囲で焼 結することが好ましい。また、本発明においては、活物 質粒子と導電性金属粉末とパインダーを含むスラリー、 または活物質粒子及びバインダーを含むスラリーを塗布 して、集電体である導電性金属箔の上に、混合物の層ま たは活物質粒子の層を形成することができる。バインダ ーは、焼結のための熱処理後も完全に分解せずに残存し ていることが好ましい。熱処理後もバインダーが分解せ ずに残存していることにより、焼結による活物質粒子と 集電体との間の密着性の向上及び活物質粒子間の密着性 の向上に加え、バインダーによる結着力も加わり、密着 性をさらに高めることができる。従って、活物質粒子の 微粉化及び活物質粒子の集電体からの剥離が抑制され、 さらに良好な充放電サイクル特性を得ることができる。 【0031】本発明におけるパインダーとしては、ポリ イミドが好ましく用いられる。ポリイミドは、例えばポ リアミド酸を熱処理することによって得ることできる。 この熱処理によりポリアミド酸が脱水縮合して、ポリイ ミドが生成する。本発明においては、ポリイミドのイミ ド化率が80%以上のものが好ましい。ポリイミドのイ ミド化率が80%未満であると、活物質粒子及び集電体 との密着性が良好でなくなる場合がある。ととで、イミ ド化率とは、ボリイミド前駆体に対する生成したポリイ ミドのモル%である。イミド化率80以上のものは、例

溶液を100℃~400℃の温度で1時間以上熱処理することにより得ることができる。例えば、350℃で熱処理する場合、熱処理時間が約1時間でイミド化率が約80%となり、約3時間でイミド化率は約100%となる。本発明では、焼結のための熱処理後もバインダーは完全に分解せずに残存しているものであることが好ましいので、バインダーとしてポリイミドを用いる場合には、ポリイミドが完全に分解しない600℃以下の温度で焼結することが好ましい。

11

【0032】また、バインダーとして、ファ素原子を含むバインダーも好ましく用いることができる。ファ素原子を含むバインダーとしては、ポリファ化ビニリデン及びポリテトラフルオロエチレンが特に好ましい。ポリファ化ビニリデンまたはポリテトラフルオロエチレンをバインダーとして用い、バインダーが完全に分解しないような温度で焼結のための熱処理を行なうことにより、さらに良好な充放電サイクル特性を得ることができる。

【0033】以上のような観点から、焼結の際の熱処理温度は、上述のように、200~500℃が好ましく、さらに好ましくは300~450℃である。また、本発明においては、集電体としての導電性金属箔の上に、活物質粒子と導電性金属粉末の混合物の層または活物質粒子の層を形成した後、焼結する前に、これらの層を導電性金属箔とともに圧延することが好ましい。このような圧延により、混合物の層または活物質粒子の層における充填密度を高めることができ、粒子間の密着性及び粒子と集電体との密着性を高めることができるので、良好な充放電サイクル特性を得ることができる。

【0034】また、本発明においては、導電性金属箔の表面の凹部に活物質粒子及び/またはバインダーが入り込んでいることが好ましい。導電性金属箔表面の凹部に活物質粒子及び/またはバインダーが入り込むことにより、混合物の層または活物質粒子の層と集電体との密着性をさらに高めることができる。

【0035】本発明のリチウム二次電池は、上記本発明の負極もしくは上記本発明の電極からなる負極または上記本発明の製造方法により製造された負極と、正極活物質を含む正極と、非水電解質とからなることを特徴としている。

【0036】本発明のリチウム二次電池に用いる電解質 40 の溶媒は、特に限定されるものではないが、エチレンカーボネート、プロビレンカーボネート、ブチレンカーボネート、メチルエチルカーボネート、シエチルカーボネートなどの鎖状カーボネートとの混合溶媒が例示される。また、前記環状カーボネートと1、2ージメトキシエタン、1、2ージエトキシエタンなどのエーテル系溶媒との混合溶媒も例示される。また、電解質の溶質としては、LiPF。、LiBF。、LiCF、SO、、LiN(CF、SO、)、Li

N(CF, SO,)(C, F, SO,)、LiC(CF, SO,)、LiC(CF, SO,)、LiC(CF, SO,), など及びそれらの混合物が例示される。さらに電解質として、ボリエチレンオキシド、ポリアクリロニトリルなどのポリマー電解質に電解液を含浸したゲル状ポリマー電解質や、LiI、Li,Nなどの無機固体電解質が例示される。本発明のリチウム二次電池の電解質は、イオン導電性を発現させる溶媒としてのリチウム化合物とこれを溶解・保持する溶媒が電池の充電時や放電時あるいは保存時の電圧で分解しない限り、制約なく用いることができる。

【0037】本発明のリチウム二次電池の正極活物質としては、 $LiCoO_2$ 、 $LiNiO_2$ 、 $LiMn_2O_4$ 、 $LiMnO_2$ 、 $LiCoo_3$, Nio_3 , O_4 、 $LiNiO_2$ 、 $LiNiO_3$ 、 $LiNiO_3$ 、 $LiNiO_3$ 、 $LiNiO_3$ 、 $LiNiO_3$ 、 $LiNiO_3$ などのリチウム含有遷移金属酸化物や、 MnO_3 などのリチウムを含有していない金属酸化物が例示される。また、この他にも、リチウムを電気化学的に挿入・脱離する物質であれば、制限なく用いることができる。

【0038】図2は、本発明のリチウム二次電池用負極 20 の一例を示す模式的断面図である。導電性金属箔11の 上には、活物質粒子12と導電性金属粉末13が設けら れており、これらは焼結されている。活物質粒子12に は、導電性金属箔11からの金属成分が拡散した領域1 2 a 及び導電性金属粉末13からの金属成分が拡散した 領域12 bが形成されている。導電性金属箔11から拡 散する金属成分、及び導電性金属粉末13から拡散する 金属成分が、リチウムと合金化しない金属成分である場 合、これらの拡散領域12a及び12bにおいては、活 物質粒子12がリチウムを吸蔵する際に生じる体積の膨 張が小さくなる。従って、活物質粒子12の導電性金属 箱11からの剥離や、導電性金属粉末13からの剥離が 抑制され、さらに活物質粒子12自身の微粉化も抑制さ れるので、充放電サイクル特性を向上させることができ ると考えられる。

[0039]

【発明の実施の形態】以下、本発明を実施例に基づいて さらに詳細に説明するが、本発明は以下の実施例に何ら 限定されるものではなく、その要旨を変更しない範囲に おいて適宜変更して実施することが可能なものである。 【0040】(実験1)

[負極の作製] 導電性金属粉末としての平均粒径 10 μ mのフレーク状銅粉末と、活物質粒子としての平均粒径 50 μ mのケイ素粉末とを、重量比で4:1(=1:0.25)となるように秤量し、乳鉢で乾式混合した。この混合物 90 重量部を、結着剤としてのポリフッ化ビニリデン10 重量部を含む8重量%のN-メチルビロリドン溶液に混合し、負極合剤スラリーとした。

【0041】 この負極合剤スラリーを、集電体である表面粗さRaが0.5 μmである電解銅箔(厚み15 μ50 m)の片面に塗布し、乾燥した後これを圧延した。得ら

れたものを、直径20mmの円板状に切り抜き、これを アルゴン雰囲気下で700℃10時間熱処理し、焼結し て負極とした。焼結体の厚み(集電体は含まない)は5 0 μmであった。

【0042】〔正極の作製〕出発原料として、Li、C O, 及びCoCO, を用いて、Li:Coの原子比が 1:1となるように秤量して乳鉢で混合し、これを直径 17mmの金型でプレスし、加圧成形した後、空気中に おいて、800℃24時間焼成し、LiCoO。の焼成 体を得た。これを乳鉢で粉砕し、平均粒径20 µmに調 製した。

【0043】得られたLiCoO、粉末90重量部と、 導電剤として人口黒鉛粉末5重量部を、結着剤としての ポリフッ化ビニリデン5重量部を含む5重量%のN-メ チルピロリドン溶液に混合し、正極合剤スラリーとし た。この正極合剤スラリーを、集電体であるアルミニウ ム箔の上に塗布し、乾燥した後圧延した。得られたもの を直径20mmの円板状に切り抜き、正極とした。

【0044】 [電解液の作製] 電解液として、エチレン カーボネートとジエチレンカーボネートとの等体積混合 20 溶媒に、LiPF。を1モル/リットル溶解したものを 作製した。

【0045】 (電池の作製)上記の正極、負極、及び電 解液を用いて、扁平型のリチウム二次電池A1を作製し

【0046】図1は、作製したリチウム二次電池の断面 模式図であり、正極1、負極2、セパレーター3、正極 缶4、負極缶5、正極集電体6、負極集電体7及びポリ プロピレン製の絶縁バッキング8などからなる。

【0047】正極1及び負極2は、セパレーター3を介 して対向している。これらは正極缶4及び負極缶5が形 成する電池ケース内に収納されている。正極1は、正極 集電体6を介して正極缶4に接続され、負極2は負極集 電体7を介して負極缶5に接続され、二次電池としての 充電及び放電が可能な構造となっている。

【0048】(実験2)ケイ素と、ニッケルまたは銅を 原子比で9:1となるように混合し、単ロール急冷法に より、Si, Ni合金及びSi, Cu合金を作製した。 これらの合金を乳鉢で平均粒径50μmとなるように粉 砕した。実験1において、ケイ素粉末の代わりに、これ 40 ちの合金粉末を用いる以外は、実験1と同様にして電池 A2及びA3を作製した。電池A2はSi, Ni合金を 用いたものであり、電池A3はSi, Cu合金を用いた ものである。

【0049】(実験3)平均粒径50μmのケイ素粉末 の表面を、無電解めっき法によりニッケルで被覆した。 得られたものについて原子吸光法(ICP)で確認した ところ、ニッケルによるケイ素粉末の被覆量は、全体に 対して0.5重量%であった。実験1において、ケイ素 粉末の代わりに、とのニッケルを被覆したケイ素粉末を 50

用いる以外は、実験1と同様にして電池A4を作製し た。

【0050】(実験4)ニッケル箔及びステンレス箔の 表面に電解法により、銅を折出させ、銅被覆ニッケル箔 (厚み15 µm)及び銅被覆ステンレス箔(厚み15 µ m)を作製した。これらの表面粗さRaは、いずれも $0.5 \mu m c o o c$

【0051】実験1において、電解銅箔の代わりに、こ れらの銅被覆ニッケル箔及び銅被覆ステンレス箔を用い る以外は、実験1と同様にして、電池A5及びA6を作 製した。電池A5は銅被覆ニッケル箔を用いたものであ り、電池A6は銅被覆ステンレス箔を用いたものであ

【0052】また、表面粗さRaが0.5 µmである電 解ニッケル箔及び電解鉄箔を、実験1において電解銅箔 の代わりに用いる以外は、実験1と同様にして電池A7 及びA8を作製した。電池A7は電解ニッケル箔を用い たものであり、電池A8は電解鉄箔を用いたものであ る。

【0053】(実験5)実験1において、フレーク状銅 粉末の代わりに、平均粒径10μmのフレーク状ニッケ ル粉末または平均粒径10μmのフレーク状鉄粉末を用 いる以外は、実験1と同様にして電池A9及びA10を 作製した。電池A9はフレーク状ニッケル粉末を用いた ものであり、電池A10はフレーク状鉄粉末を用いたも のである。

【0054】また、実験1で用いたフレーク状銅粉末 と、平均粒径10μmのフレーク状ニッケル粉末を等重 量で混合したものを作製し、これを実験1においてフレ ーク状銅粉末の代わりに用いる以外は、実験1と同様に して電池A11を作製した。

【0055】(実験6)実験1において、表面粗さRa が0.5μmである電解銅箔の代わりに、表面粗さRa が0.2 µmである電解銅箔を用いて、電池A12を作 製した。また、実験1において、表面粗さRaが0.5 μmである電解銅箔の代わりに、表面粗さRaが0.1 μmである圧延銅箔を用いて、電池Blを作製した。

【0056】〔充放電サイクル特性の評価〕上記の電池 A1~A12及びB1について、充放電サイクル特性を 評価した。各電池を、25℃において、電流値1mAで 4. 2 V まで充電した後、電流値 1 m A で 2. 7 V まで 放電し、これを1サイクルの充放電とした。1サイクル 目の放電容量の80%に達するまでのサイクル数を測定 し、サイクル寿命とした。結果を表1に示す。なお、各 電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を10 0 とした指数である。

[0057]

【表1】

電池	サイクル 剪 命
A 1 (表面祖さRa: 0.5 μm	100
A 2 (表面祖さR a : 0. 5 μm	1 1 0
A3 (表面担さRa:0.5μm	1 1 5
A 4 (表面担さRa:0.5μm	1 1 2
A5 (表面祖さRa:0.5μm	9 7
A6 (表面粗さRa:0.5μm	9 4
A7 (表面粗さRa:0.5μm	9 6
A8 (表面祖さRa:0.5μm	9 7
A 9 (表面担さRa: 0. 5 μm	9 5
A10 (表面担さRa: 0.5 μm	9 3
A11 (表面担さRa: 0.5μm	9 7
A12 (表面担さRa: 0. 2 μm	8 5
B1 (表面祖さRa:0.1μm	6 5

【0058】表1から明らかなように、表面粗さRaが0.2μm以上である金属箔を用いた電池A1~A12は、表面粗さRaが0.1μmである金属箔を用いた電池B1に比べ、サイクル寿命が長いことがわかる。これは、表面粗さRaが0.2μm以上の金属箔を用いるととにより、活物質粒子と導電性金属粉末及び導電性金属箔との焼結が効果的に生じ、活物質粒子の集電体に対する密着性が多く向上したためと考えられる。

【0059】(実験7)とこでは、サイクル特性に与える焼結の影響について検討した。実験1において、負極合剤スラリーを電解銅箔に塗布し、乾燥して圧延した後、熱処理を行わなかった負極を作製し、これを用いて電池B2を作製した。この電池について、上記と同様にサイクル特性を評価した。なお、サイクル寿命は電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。表2には、電池A1のサイクル寿命も併せて示す。

[0060]

【表2】

章 池	サイクル寿命
A 1	100
B 2	2 0

【0061】表2から明らかなように、熱処理を行った電池A1の方が、熱処理を行わなかった電池B2に比べ、遥かに優れたサイクル特性を示している。これは、熱処理を行うことにより、活物質粒子と導電性金属粉末及び導電性金属箔の密着性が向上するとともに、導電性金属箔及び導電性金属粉末からの金属成分が活物質粒子

金属箔及び導電性金属粉末からの金属成分が活物質粒子中に拡散し、この拡散領域のネットワークが形成され、 集電性が向上したことによるものと考えられる。

【0062】(実験8)とこでは、導電性金属粉末の混合量とサイクル特性との関係を検討した。実験1において、フレーク状銅粉末の混合量を、重量比で、ケイ素粉末1に対して、1(銅粉末量50重量%)、0.5(銅粉末量33.3重量%)、0.125(銅粉末量11.1重量%)、及び0(銅粉末量0重量%)となるように変化させた以外は、実験1と同様にして、電池A13、電池A14、電池A15、及び電池A16を作製した。【0063】とれらの電池について、上記と同様にサイクル特性を評価した。結果を表3に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。

[0064]

【表3】

電池	サイクル寿命
A 1 (銅粉末量: 2 0 重量%)	100
A13 (銅粉末盤: 50重量%)	1 4 3
A14 (解粉末量: 3 3. 3重量%)	1 2 7
A15 (解粉末量: 1 I. 1重量%)	9 1
A16 (飼粉末量: 0 重量%)	2 9

【0065】表3から明らかなように、フレーク状銅粉末を混合した電池A1及びA13~A15は、フレーク状銅粉末を混合していない電池A16に比べ、遥かに良好なサイクル寿命を示していることがわかる。これは、銅粉末を混合することにより、活物質粒子であるケイ素粉末の密着性が向上し、さらにはケイ素粉末の周りに銅粉末による強固な導電性のネットワークが形成されるため、集電性が向上したものと考えられる。

後、熱処理を行わなかった負極を作製し、これを用いて 【0066】(実験9)ここでは、熱処理温度、ケイ素 電池B2を作製した。この電池について、上記と同様に 40 粉末の平均粒径、及び導電性金属粉末の平均粒径とサイ サイクル特性を評価した。なお、サイクル寿命は電池A クル寿命との関係を検討した。

【0067】実験1において、熱処理条件、ケイ素粉末の平均粒径、及び導電性金属粉末の平均粒径及び種類を、表4に示すように変更した以外は、実験1と同様にして、電池A17~A24を作製した。これらの電池について、実験1と同様にしてサイクル特性を評価した。結果を表4に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。

[0068]

50 【表4】

電池	熱処理条件	ケイ素粉末平均粒径 (μm)	導電性金属粉末平均粒径 (μm)	サイクル寿命
A 1	700℃, 10時間	50	18 7ル-タ 状仮粉 末	100
A17	400℃,30 時間	50	15 7ル-9 状網粉 末	130
A18	700℃, 10時間	3	15 フレーラ 状銀扮 末	330
A 19	500℃,10時間	3	15 7V-ク 状網粉末	360
A20	400℃、30時間	3	15 7ト・タ状偏粉末	750
A21	400°C, 10時間	3	15 フレータ状 織粉 末	733
A22	300℃、30時間	3	15 71-9 状解粉 末	740
A 23	200℃, 20時間	3	15 7V-ク状網粉末	305
A24	400°C, 30時間	8	3 7ル-5状真鍮(Cu-10wt\$In)粉	800

【0069】表4から明らかなように、熱処理温度を2 00℃~500℃の範囲とすることにより、サイクル特 性が著しく向上することがわかる。熱処理温度として は、400℃程度が特に好ましいことがわかる。また、 電池A1と電池A18及び電池A17と電池A20との 比較から明らかなように、ケイ素粉末の平均粒径を50 μπから3μπに小さくすることにより、著しくサイク ル特性が向上している。

17

【0070】図3は、電池A18及び電池A20の負極 のX線回折プロファイルを示す図である。図3から明ら かなように、熱処理を400℃で行った電池A20の電 極では、ケイ化銅のピークは認められていないが、70 0℃で熱処理を行った電池A18の電極では、ケイ化銅 のピークが認められる。従って、700℃の温度で熱処 30 粒子間及びケイ素粒子と銅箔間の密着性がさらに高まっ 理することにより、ケイ素粉末に過剰の銅元素が拡散し ケイ化銅が析出しているものと思われる。従って、より 良好なサイクル特性を得るためには、ケイ化銅が生じな いような熱処理条件で焼結することが好ましいことがわ かる。

【0071】図4及び図5は、電池A20に用いた負極 の断面を示す走査型電子顕微鏡(SEM)写真である。 図4の倍率は1000倍であり、図5の倍率は5000 倍である。なお、観察に用いたサンプルは、樹脂で包埋 し、スライスしたものである。

【0072】図4及び図5から明らかなように、ケイ素 粉末及び導電性粉末が密に充填した状態で、電解銅箔の 表面に接触していることがわかる。また、電解銅箔表面* * の凹部にケイ素粉末及びパインダーが密に入り込んでい ることがわかる。

【0073】また、バインダーとして用いたポリフッ化 20 ビニリデン (PVdF) を、400℃及び700℃で熱 処理し、熱処理後の赤外線吸収スペクトル(IRスペク トル)を観察した。400℃で熱処理したものにおいて は、PVdF及びその分解生成物のピークが検出された が、700℃で熱処理したものにおいては、PVdFの ピークは完全に消失していた。従って、熱処理を400 ℃で行った電極を用いた電池において優れたサイクル特 性が得られた原因として、焼結によるケイ素粒子間及び ケイ素粒子と銅箔間の密着性の向上に加え、残存したバ インダーによる結着力が働いていることにより、ケイ素 ていることが考えられる。

【0074】(実験10)ととでは、バインダーの種類 とサイクル寿命との関係を検討した。実験1において、 バインダーとしてポリビニルピロリドン(PVP)を用 い、ケイ素粉末として平均粒径3μmのものを用い、熱 処理温度を400℃10時間とする以外は、実験1と同 様にして、電池A25を作製した。この電池を用いてサ イクル特性の評価を同様にして行い、その結果を表5に 示した。表5には、電池A1及び電池A21の結果も併 40 せて示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1の サイクル寿命を100とした指数である。

[0075]

【表5】

電池	パインダー	熱処理条件	ケイ素粉末平均粒径 (μm)	サイクル寿命
A 1	PVdF	700℃, 10時間	50	100
AZI	PVdF	400℃, 10時間	3	733
A25	PVP	400℃, 10時間	3	50

【0076】表5から明らかなように、バインダーとしてフッ素原子を含むPVdFを用いることにより、サイクル特性が良好になることがわかる。なお、バインダーとしてPVdFを用い、400℃で熱処理した電池A21の電極において、活物質であるケイ素粉末の表面に、ケイ素のフッ化物が存在することが、電子分光分析(XPS)により確かめられている。

【0077】(実験11) CCでは、導電性金属粉末の種類とサイクル寿命との関係を検討した。実験1において、ケイ素粉末として平均粒径3μmのものを用い、導 10電性金属粉末として表6に示すものを用い、熱処理温度を400℃、30時間としたこと以外は実験1と同様にして電池A26~A32を作製した。また、導電性金属粉末の代わりにケッチェンブラックを用いて電池B3を作製した。これらの電池を用いて同様に、サイクル特性の評価を行なった。その結果を表6に示す。なお、サイクル寿命は電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。表6には、電池A19及び電池A24の結果も併せて示す。

[0078]

【表6】

電池	導電性金属粉末 (平均粒径μm)	サイクル寿命
A19	フレ-か状 Cu 粉末 (15)	750
A 24	7レ-ク状真鍮(Cu-10wt%Zn)粉 (3)	800
A26	Co 粉末 (5)	810
A27	Pe 粉末 (3)	820
A28	Mo 粉末 (0.7)	770
A 29	7ル-ク状 Ni 粉末 (13)	820
A10	Ti 粉末 (10)	820
A31	W 粉末 (0. 6)	780
A32	In 粉末 (7)	720
B3	ケッチェンプラック (0.3)	280

【0079】表6から明らかなように、いずれの導電性 40 る。 金属粉末を用いた電極においても、優れたサイクル特性 【0 を示すことがわかる。これは、導電性金属粉末によりケ 【ま イ索粉末の周りに導電性のネットワークが形成され、高

い集電性が得られているためと考えられる。しかし、導電性金属粉末の代わりにケッチェンブラックを用いた場合では、サイクル寿命が短くなっていることがわかる。 これは、ケッチェンブラックの密度が小さく、かさ高いため、他の電池と同重量分のバインダー量では、粒子間の結着力を得るには不十分な量であったためと考えられる

20

【0080】(実験12) ここでは、電極作製工程における圧延の有無とサイクル寿命との関係を検討した。

【0081】実験1において、電解網箔の表面上に負極材料のスラリーを塗布した後、圧延しなかったこと以外は、実験1と同様にして、電池A33を作製した。この電池を用いて同様に、サイクル特性の評価を行った。評価結果を表7に示した。表7に示すサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。

[0082]

【表7】

20

電池	圧延の有無	サイクル寿命
A 1	有	100
A33	無	50

【0083】表7から明らかなように、電極作製工程に おいて圧延を行うことにより、サイクル特性が良好にな っていることがわかる。これは、圧延を行うことによ り、活物質粒子がさらに密に充填され、活物質粒子間の 接触が良好になるとともに、活物質粒子と導電性金属粉 末及び集電体との接触面積が増大し、効果的に焼結が行 われるとともに、集電特性が高められたためと考えられ ス

【0084】(実験13) ことでは、導電性金属粉末であるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを用いて電極を作製した。表8に示す銅箔及び平均粒径のケイ素粉末を用い、表8に示す熱処理条件とする以外は、実験1と同様にして、電池C1~C3及びB4を作製した。これらの電池を用いて、サイクル特性を評価した。その結果を表8に示す。なお、各電池のサイクル寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数である。

[0085]

【表8】

2:	1			27
電池	解箱	熱処理条件	ケイ素粉末平均粒径 (μm)	サイクル寿命
A 1	電解網格 (表面組さ Ra: 0.5μm)	700°C, 10時間	50	100
C1	電解網指 (表面組さ ks: 0.5 μm)	400℃, 10時間	3	720
C 2	電解網 (表面観さ Ra: 0.5μm)	400℃, 10時間	50	125
C 3	電解制格 (表面組さ Ra: 0.5 μm)	700℃, 10時間	3	200
B 4	圧延備格 (表面組さ la: 0.1μm)	400℃, 10時間	3	95

【0086】表8から明らかなように、平均粒径の小さ なケイ素粉末を用い、熱処理温度を400℃とすること により、サイクル特性を飛躍的に向上できることがわか る。これは、小さな平均粒径のケイ素粉末を用いること により、焼結が効果的に生じ、ケイ素粒子間及びケイ素 粒子と銅箔間の密着性が向上したためと考えられる。

【0087】また、電池C1と電池B4との比較から明 らかなように、表面粗さRαが0.2μm以上の金属箔 を用いることにより、サイクル特性が良好になることが わかる。

【0088】図6は、電池C1及び電池C3の負極のX 線回折プロファイルを示す図である。図6から明らかな ように、400°Cで熱処理した電池C1の電極ではケイ 化銅のピークは認められないが、700℃で熱処理した 電池C3の電極ではケイ化銅のピークが認められてい る。従って、導電性金属粉末を混合せずにケイ素粉末の みを用いた場合においても、X線回折でケイ化銅の析出 が検出されないような熱処理温度で焼結することが好ま しいことがわかる。

【0089】(実験14) ととでは、導電性金属粉末で あるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを 用いた電極におけるバインダーの種類とサイクル寿命の 関係について検討した。実験1において、平均粒径3 μ mのケイ素粉末を用い、フレーク状銅粉末を混合せず、 熱処理条件及びパインダーを表9に示すものとしたこと 以外は実験1と同様にして電池D1~D5を作製した。 なお、バインダーとしてポリイミドを用いる場合は、ケ イ素粉末90重量部を、ボリアミド酸10重量部を含む*

*18重量%のN-メチルピロリドン溶液に混合したもの を負極合剤スラリーとし、塗布後、熱処理し、電極の作 製を行なった。電極における400℃での熱処理後のボ リイミドのイミド化率は100%であった。また、バイ ンダーとして、スチレンブタジエンゴム (SBR) 及び ポリテトラフルオロエチレン(PTFE)を用いる場合 は、増粘剤としてのカルボキシメチルセルロース(CM C) 1 重量部を含む3 重量%の水溶液と、スチレンブタ ジェンゴム (SBR) 10重量部を含む48重量%の水 20 性分散液またはポリテトラフルオロエチレン (PTF E) 10重量部を含む60重量%の水性分散液との混合 物にケイ素粉末90重量部を混合したものを負極合剤ス ラリーとして用い、電極の作製を行なった。また、バイ ンダーとしてポリビニルビロリドン(PVP)を用いる 場合は、ケイ素粉末90重量部を、ポリビニルピロリド ン (PVP) 10重量部を含む8重量%のN-メチルピ ロリドン溶液に混合したものを負極合剤スラリーとして 用い、電極の作製を行った。

【0090】とれらの電極を用いて実験1と同様にして 30 電池D1~D5を作製し、サイクル特性の評価を行なっ た。その結果を表9に示す。なお、各電池のサイクル寿 命は、電池Alのサイクル寿命を100とした指数であ

【0091】バインダーの熱分解開始温度は、バインダ ーの熱重量測定において、重量が減少し始めた温度とし

[0092] 【表9】

電池	パインダー	パインダー分解 開始過度(℃)	無処理条件	サイクル寿命
A 1	** リファ化比* ニリテ* ン (PVdF)	380	700℃, 10時間	100
D ,1	** 97ッ化と、ニリテ、ン (PVdF)	380	400℃, 30時間	820
D 2	ポリイミド(21)	500	400°C, 20時間	980
D 3	\$_0F, =\$F, 00F, >	260	400℃,10時間	65
D4	が リテトラフルオロエチレン (PTPE)	450	400℃, 80時間	710
D 5	スチレンプ タジ エンコ A (SER)	240	400℃. 10時間	40

【0093】表9からわかるように、分解開始温度の高 いバインダーを用いた方が優れたサイクル特性を示すこ とがわかる。これは、熱処理後もバインダーが完全に分 解せずに残存していることにより、焼結による活物質と 集電体間及び活物質粒子間の密着性の向上に加え、バイ ンダーによる結着力も加わり、さらに密着性の高い電極 が得られたためと考えられる。

【0094】(実験15)とこでは、導電性金属粉末で あるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを 用いた電極におけるケイ素粉末粒径とサイクル寿命の関 10 【表10】 係について検討した。実験14でのバインダーとしてポ*

* リイミドを用いた場合において、熱処理条件及びケイ素 粉末の平均粒径を表10に示すものとしたこと以外は実 験1と同様にして電池D6~D10を作製した。これら の電池を用いて実験1と同様に、サイクル特性の評価を 行なった。その結果を表10に示す。各電池のサイクル 寿命は、電池A1のサイクル寿命を100とした指数で ある。なお、表10には電池A1及び電池C2の結果も 併せて示す。

[0095]

電池	ケイ素粉末粒径 (μm)	熟処理条件	パインダー	サイクル寿命
A 1	50	700℃,10時間	PVdP	100
C 2	60	400℃, 10時間	PVdP	125
D 6	0.3	400℃, 30時間	PI	250
D 2	3	400℃, 30時間	PI	980
D 7	4	400℃, 30時間	PI	710
D8	5	400℃,30時間	Pf	450
D 9	7. 5	400℃, 30時間	PI	460
D10	50	400℃, 30時間	Pl	120

【0096】表10から明らかなように、平均粒径10 μπ以下のケイ素粉末を用いた方が優れたサイクル特性 を示していることがわかる。

【0097】(実験16)とこでは、導電性金属粉末で 30 あるフレーク状銅粉末を混合せずに、ケイ素粉末のみを 用いた電極におけるバインダー量とサイクル特性の関係 について検討した。実験1において、平均粒径3μmの ケイ素粉末を用いフレーク状銅粉末を混合せず、熱処理 条件及びパインダーを表11に示すものとしたこと以外 は実験1と同様にして電池D11~D16を作製した。

なお、バインダーとして、ポリイミドを用いた場合は、 実験14でのバインダーとしてポリイミドを用いた場合 と同様にして電極を作製した。これらの電池を用いて実 験1と同様に、サイクル特性の評価を行なった。その結 果を表11に示す。各電池のサイクル寿命は、電池A1 のサイクル寿命を100とした指数である。なお、電池 A1、D1及びD2の結果も併せて表11に示す。

[0098] 【表11】

パインダー量 電池 パインダー 熱処理条件 サイクル寿命 (重量%) A 1 PVdP 10 700℃, 10時間 100 DII PVdF 3.2 400℃。30時間 520 D 1 PVdF 10 400℃, 30時間 820 D12 PVAP 18 400℃. 30時間 830 D13 PVAP 25 400℃, 30時間 810 D14 PΙ 1.1 400℃, 30時間 200 D15 ΡI 5.3 400℃, 30時間 480

10

18

【0099】表11から明らかなように、バインダー量 が5.3重量%以上、好ましくは10重量%以上のもの が優れたサイクル特性を示していることがわかる。これ 20 は、Li吸蔵放出時の活物質粒子の大きな体積変化の際 にも活物質粒子と集電体間及び活物質粒子間の密着性を 保つのに、充分な量のバインダーが存在するためと考え られる。

D 2

D16

PΙ

PΙ

25

[0100]

【発明の効果】本発明によれば、充放電サイクル特性に 優れたリチウム二次電池用負極及びリチウム二次電池と することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に従う実施例において作製したリチウム 30 6…正極集電体 二次電池を示す模式的断面図。

【図2】本発明に従う一例のリチウム二次電池用負極を 示す模式的断面図。

【図3】実施例において作製した電池A18及びA20 の負極のX線回折プロファイルを示す図。

【図4】実施例において作製した電池A20の負極の断 面の走査型電子顕微鏡写真を示す図(倍率1000

*倍)。

【図5】実施例において作製した電池A20の負極の断 面の走査型電子顕微鏡写真を示す図(倍率5000

980

970

【図6】実施例において作製した電池C1及びC3の負 極のX線回折プロファイルを示す図。

【符号の説明】

400℃, 30時間

400℃, 30時間

1…正極

2…負極

3…セパレーター

4…正極缶

5…負極缶

7…負極集電体

8…絶縁パッキング

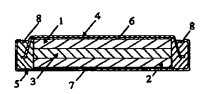
11…導電性金属箔

12…活物質粒子

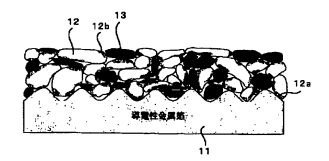
12a, 12b…拡散領域

13…導電性金属粉末

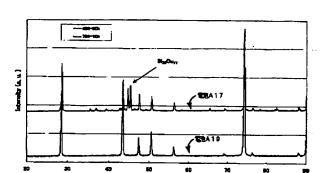
【図1】



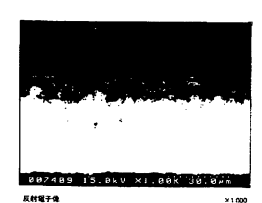
【図2】



【図3】



【図4】

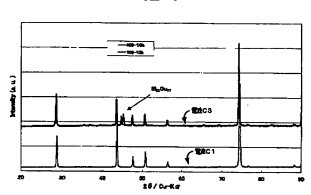


[図5]



反射電子像

【図6】



フロントページの続き

(51) Int.Cl.7

識別記号

× 5.000

FΙ

テーマコード(参考)

H 0 1 M 4/62

4/66

10/40

H 0 1 M

Z

4/66 10/40

4/62

A Z

(72)発明者 樟本 靖幸

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三

洋電機株式会社内

(72)発明者 中村 宏

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三

洋電機株式会社内

(72)発明者 藤本 正久

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三

洋電機株式会社内

(72)発明者 藤谷 伸

大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三

洋電機株式会社内

特開2002-260637

Fターム(参考) 4K018 AA03 AB04 DA21 KA38

5H017 AA03 AS01 AS10 BB08 BB09

BB12 BB14 BB17 CC03 DD01

DD05 EE01 EE04 EE05 HH03

5H029 AJ02 AJ05 AK02 AK03 AL11

AL16 AM01 AM05 AM12 BJ03

BJ13 CJ02 CJ08 CJ22 CJ25

CJ28 DJ07 DJ08 DJ16 EJ01

EJ12 HJ04 HJ14

5H050 AA02 AA07 BA15 CA02 CA07

CB11 DA04 DA10 DA11 EA04

EA09 EA24 FA04 FA14 FA15

FA18 GA02 GA03 GA10 GA17

GA22 GA25 GA27 HA04 HA14

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

This Page Blank (uspto)